49:00 VM:> DEGLESA FA-FE-B HALLE → PROF SAHM

NR. 163 002

97 8:24

UON DEGUSSA PATENTE

SE : TE 201

you kn. Sohn u.

Schreiben V. 30.09.97

(19)

Europäisches Palentami
European Palent Office
Office european des brevets

(11) EP 0551 614 B1

(12)

EUROPÄISCHE PATENTSCHRIFT

- (45) Veröffentlichungstag und Bekammachung des Hinweises auf die Patenteneilung: 10.04.1986 Patentblatt 1996/15
- (51) Int CI.F. C12P 13/08, C12N 1/20 // (C12N1/20, C12R1:13, 1:15)

- (21) Anmeldenummer: 92121027.4
- (22) Anmeldetag: 10.12.1992
- (54) Verfahren zur Erhöhung der Leistungsfähigkeit L-Lysin ausscheidender corynetermer Bakterien

Process for the enhancement of the performance of L-lysiae secreting corynelorm inactorial Procede d'augmentation de la productivité de bactéries corynélormes dégageant la L-lysine

(84) Benannte Vertragsstauten: BE DE DK 66 FR GB JE D nakional moderal

Kircher, Menfred, Dr.
 W-4800 Stelefold 1 (DE)
 Bachmann, Bernd, Dr.

W-4806 Worther (DE)

(72) Effinder:

Elnoano FA-FE-B

- (30) Priorităt 17.01.1992 DE 4201088
- (43) Veröffentlichungstag der Anmeistung: 21.07.1993 Patenthist 1993/29
- (73) Patentinhaber. Degusse Aktiengssellschaft D-60311 Frankfurt (DE)
- (56) Entgegenhaltungen: FR-A- 2 357 644 .

Hem. Dr. Pfellerle

FA-FE-B

BEST AVAILABLE COPY

Empfangen von: 09:00

DEGUSSA FA-FE-B HALLE - PROF SAHM UON DEGUSSA PATENTE

NR.183 SEITE 702 **783**

EP 0 551 614 B1

Boschreibung

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Erhöhung der Leistungstähigkeit L-Lysin ausscheider der corynnachmet Bakterien.

Die essentielle Aminosäure L-Lysin ist als Nahrungs- und Trerfutterzusstz, sowie als Wirkstoff und Beistandieri von pharmazautischen Produkten Von großer industrieller Bedeutung.

Für die Herstellung von L-Lysin ist die Fermentation das bedeutendste Verlahren. Vor allem coryneterme Etakterien der Gattungen Corynebacterium und Brevibecterium werden in der Produktion eingesetzt. Durch Mutationen ist die Regulation der Lysin-Biosynthese dieser Stämme so verändent, daß sie Lysin über den Eigenbedarf hinzus produzieren und in das Medium ausscheiden.

Derartige Überproduzenten erhält man durch Suche nach Mutanten, in denen einzelne Schritte des Aminosäturesteitwechsels blockiert sind (z. B. Hise- oder Thr-Auxotrophe), die gegen ein oder mehrere Analoge von Lych nissistent sind
oder die weitere Mutationen enthalten. Hochleistungsstämme besitzen im aligemeinen mehrere Auxotrophien, Analoga-Resistenzen oder eine Kombination von Mutationen. Eine zusammentassande Darstellung der Entwicklung von
Lysin-Produzenten gaben O. Tossika und K. Tekinami (Progr. Ind. Microbiol (Biotechnol. Amino Acids) 24 (1995).
152-172; M. Hilliger. Biotec 2 (1991) 40-44.

Die Suche nach Mutanten, die L-Lysin produzieren, wird als Screening bazeichnet.

Im Screening werden in einem Ausgergsstamm mittels gebräuchlicher chemiecher oder physikalischer Mutagene

B. MNNG oder UV) zufällige Mutationen induziert und mit üblichen mikrobiologischen Methoden Mutanian selektioniert. Entscheidend für den Erfolg des Screening ist nun die Auswähl des Selektionsmittels und dessen gueignate Anwendung.

Für die Selektion von Lysinproduzenten werden häufig Strukturanaloga von Lysin eingesetzt. Die das Wachsturn herrmande Wirkung dieser Analoga wird durch L-Lysin aufgehoben. Unter Mulanten, die gegen das Analogon resistent sind, findet man dechelb auch soliche mit embhiter L-Lysinproduktion.

Ein bekanntes Beispiel für ein solches Statkturenelogen von L-Lysin ist AEG (S-[2-Aminoethyl]-Cystein). AEG unterscheidel sich von L-Lysin nur dadurch, daß in Position 4 das Kohlenstoffatern gegen ein Schwelettom ausgetauscht ist. Dieses Analogen ist seit langern, bekannt. und AEC-resistente Lysinproduzenten sind in der Literatur beschrieben (H. Kase, K. Nakayama; Agric. Biol. Chem. 38 (1974), 593 bis 1000; S.N. Kara-Murza et al.; Prikladnaya: Biokhaniya Mikrobiologiya 16 (1980) 868 bie 875; US-PS 3,707,441).

Die Leistungsfähigkeit dieser Mutanten fäßt eich durch Einführung weiterer Mutationen steigern. Bekannt ist die Kombination mit Ausdrophian, die sich mit dem Fachmann geläufigen Matheden leicht induzieren lassen (US-PS 3,708,395; US-PS 3,825,472; J. Plachy, Acta Biotechnol. 9 (1989) 3, 291-293; A. Sassi et al.; Biotechnol. Letter 12 (1990) 4, 205-298).

Weiterhin ist die Kombingtion mit weiteren Resistenzen bekannt, Beschrieben ist z. B. die Resistenz gegen Antrbiolika (DE-OS 27 30964.)

Aufgeben der Erfindung ist es, die Leistungslähigkeit Aminosäuren-, insbesondere L-Lysin», ausscheiderder corynetormer Bakterien durch geeignate Mutationen zu steigem und die enlagtechenden Stename durch ein Screening herauszufinden und zu charakterisieren.

) Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Erhöhung der Leistungsfähigkeit von L-Lysin aussicheidenden conyneitermen Stämmen von Mikroorganismen, das dadurch gekennzeichnet ist, daß man bei diesen Stämmen eine Resistenz gegen L-Asparaginsäure-β-Methylester (AME) induziert.

Dies erfolgt in der Weise, daß der Ausgangsstamm gebräuchlichen chamischen oder physikalischen Mutagenen ausgesetzt wird, z. B. MNNG:

N-Methyl-N'-Nitro-N-Nitrosoguanidin oder UV-Strahlung. Die Salektion der gesigneten coryneformen Bakterien, die bevorzugt den Gettungen Corynebacterium und Brevibecterium, insbesondere Corynebacterium glutamisum, angehören, arfolgt nach alligemein bekannten mikrobiologischen Methoden.
Die so hargestellten und aufgefundenen Stämme sind ebenfalls Gegensrand der Ammetdung.

(m Gegensetz zu anderen Analoga der L-Asperaginsäure hemmt AME sowohl das Wachstum z. 3. des Wildtyps von Corynebacterium glutamieum (ATTC13032) als auch das der davon abgeleiteten Mutanten

Die eingesetzten Stämme können daneben weitere Resistenzen oder Ausotrophien aufweisen.

Die Fermentation zur Herstellung von L-Lysin erfolgt nach den allgemein bekannten Verfahren.

Die Tatesche, daß Mutanten, die bereits Lysin produzieren und deskalb eine der Lysinüberproduktion äquivalent gesteigente Menge an Asparaginsäure synthetisieren, durch AME gehernmt werden. Überrascht an sich. Um so erstaunlicher ist im vorliegenden Fall, daß Mutanten, die gegen AME selektioniert werden, zusätzlich eine gegenüber dem Ausgangsstamm gesteigente Lysinproduktion sufweisen.

Besonders gesignet sind erlindungsgemäß erhaltene AME-resitente Mutanten mit im Vergleich zu den Eltem-Stämmen reduziertem Citral-Synthese-Gehalt. Diese Stemmeigenschalt ist nach Literaturaussagen vorteilhalt für die Verbeserung der Ausscheidung von Aspartet-Aminosäuren, wie.z. S. L-Lysin (A. YOTOKTA, J. SHI)O, Agric. Biol. Chem. 52, 455-463

BEST AVAILABLE COPY

SEITE COS

NR. 183

EP 0 551 614 81

(1959)). Die Bestimmung der Citrat-Synthese-Aktivität erfolgtnach P.A. SRERE et al. (Adia Chem. Scan <u>17</u>, 129 (1963).

වේණුදුවදයි

Empfangen von:

Die Belspiele beziehen sich zul durch Behandlung mit MNNG erzeugte Mutanten von Corynebacterium gluternicum (ATCC19032).

Baispiel 1

DM290-2 (hiser, AEO') wird über Nacht in Standard i Bouillon (Metek Art. 7682) angezogen, gegen physiologische Kochustzösung (0,5 % NgOI) gewaschen, mutagenisiert und auf Platten, die AME enthalten, ausgespatek. Die Platten enthalten des Madium BMCG (Lieb) et al., Appl. Microbiol. Blotechnol (1989) 32: 205-210) supplementien mit 200 µg/ml D.L.Hemoserin und 2 bis 74, vorzugsweise 4 bis 8 g/l AME. Nach 5 Tagen Inkubation bei 30 °C werden resistente Kolonian abseimpft.

Zur Prüfung der Lysinproduktion werden resistante Kolonien in CASO-Bouillon (Merck Art. 5459) 16 h inkubiert (300 rpm. 30 °C). Diese Suspension wird 1:10 in 9 mileines Mediums mit 240 g/l Melasse, 100 mi/l Sojemehänydrolysat. 12 g/I Ammoniumeuliat. 10 g/I Calciumbanonal (pH = 7) in 100 ml-Erlenmeyerkolben mit Schikane verdünnt and 48 h inicublent (30 °C, 300 rpm). Nach 48 h wird die Fermentationsbrühe abzentrilugien und die Ursinkonzentration im Überstand millels Aminocáureanalyse bestimmt.

Zur Ermittlung der spezifischen Citral-Symhase-Aldivität werden die Stämme in Standard | Bouillon (Mark Art. 7881) und 4 g/l Glucose kultiviert. Die Ermie der Zellen und die Herstellung der Enzymeråperation wird nach einer beschrieben in Methode durchgeführt (G. THIERBACH et al., Appl. Microbiol. Biolechnol. 32, 443-448 (1990))

Stamm	Phátetyp	Lys*HCi g/i]	Citrat-Synthase [U/mg]
DM290-2	har, AEC	36,5	0,156
DMS99	hser, AECT, AMET	40.0	0.125
DMS01	her AECT, AMET	42,8	0,105

Beispiel 2

DM292-2 (leum, AECr) wird über Nacht in Standard I Bouillon (Merck Art. 7882) engezogen, gegen physiologische Kechsalzičsung (0.9 % NgCl) gewaschen mulagenisieri und auf Platten, die AME enthalten, ausgespellelt. Die Platten enthation das Medium BMCG, supplementiert mit 100 µg/mi L-Leucin und AME wie in Beispiel 1.

Nach 5 Tagen Inkubation bei 30 °C werden registeme Kolonien abgelmptt. Die Protung der Lysinproduktion erfolgt wie in Beispiel 1 in einem Medium mit Melasse 30 g/L Saccharose 85 g/L Sojamehlinydrokyset 158 g/l. L-Leu 100 mg/l. Antmoniumsulfat 25 g/l. Kalluminydrogenphosphat 0,5 g/l, Magnesiumsulfat 0,4 of, Calciumchlorid 10 mg/l, Eisensulfat 12 mg/l, Mangansulfat 11 mg/l, Citrat 0.6 of, Biotin 0.3 mg/l, Thisman 0,2 mo/l. Calciumeerbonet 25 g/l Die Ermittlung der spezifischen Citrat-Synthese-Aldivität erfolgt wie in Beispiel 1 beschrie-

Stamm	Phán otyp	LyeTHCI [g/l]	Ciral-Synthese [Umg]	
DM282-2	feu", AEC"	29.9	1,02	
DM597	ieur. AECY. AME	34.4	0.957	
DM596	leur. AECT, AMET	33,2	0.983	

Baispiel 3

45

50

DM285-1 (hear, leur, Penf, AECh wird über Nacht in Standard) Boullien (Merck Art, 7882) amjezogen, gegen physiologische Kochsalzlösung (0,9 % NaCl) geweschen, mutagenielen und auf Platten, die AME enthalten, ausgespatell. Die Platten enthalten das Macum BMCG, supplementiert mit 100 µg/ml L-Leurin und 160 µg/ml DL-Homesern und AME wie in Beispiel 1. Nach 5 Tagen Inkubation bei 30 °C werden resistente Kolonien abgeimpft. Die Prüfung der Lycinproduktion und die Bestimmung der spezifischen Citrat-Synthase-Aldivität erfolgt wis in Beispiel 2:

13:56

D25

DEGUSSA FA-FE-B HALLE + PROF SAHM VON DEGUSSA PATENTE

NR. 183

SEITE ES4

09:02

EP 0 551 614 B1

Samm	For all and		
2.6011111	Phänotyp	Lys HCI (g/I)	Citret-Synthase [U/mg]
DM286-1 DM608	hser, feur. Penr. AECr. hser, laur, Penr. AECr. AMEr.	35,1 37,0	0,968 0,098
DM607.	hse', leut. Pen', AECT. AMET	39,5	0,120

Beispiel 4

Hommzone von Corynebasterium glutamicum (ATCC13032) in Abhāngīgkalt von AME

Konz. 10 6 D An 120 [9/1] (AHF)

L-Asparaginsáure-A-Methylester

Hemmhof 9.5 1.5 2.4 (cm³

Eine Zellsuspension wird in Welcheger (BMCG) eingegossen. Nach Ersterung werden 0,15 mil einer AME-Lösung in MOPS-Puffer (0,1 M, pH = 7) in einen Stahtzylinder (d = 0,5 cm) auf dem Agar getrepft, Nach 3 Tagen Inkubation (30 °C) wird der Hemmhof gemessen und beurteit.

Patentarapi öche

- 1. Verlehren zur Erhöhung der Leistungsfähigkeit von L-Lysin ausscheidenden soryneiormen Stärrenen von Mikroordadurch gekennzeichnet, daß man bei diesen Stämmen eine Resistenz gegen L-Asperaginsäure-S-Methytester
- Verlahren gemäß Anspruch 1 cadurch gekennzeichnet, daß die aus desen Stämmen herrührenden Mutanten zusätzlich eine geringere Citrat-Synthese-Aktivität ale die Eitem-Slämme besitzen.
- Verlahren gemäß den Ansprüchen 1 oder 2. dadurch gekonnzeichnet, daß man Stämme der Gettungen Connebacterium oder Brevibacterium einstelzt.
- 4. L-Lysin ausscheidende Stämme der Gattungen Corynebacterium oder Brevibacterium hergestellt nach Anspruch 1, die eine Resistenz gegen L-Asperaginsäure-β-Methylester aufweisen,
- 5. L-Lysin ausscheidende Stämme, hergestellt nach Anspruch 2, die zusätzlich eine geringere Citrat-Synthese-Aktivitāt als die Eltem-Stärnme besitzen.
- Verwendung der L-Lysin ausscheidenden Stämme gemäß den Ansprüchen 4 oder 5 zur fermentativen Herstellung

Ciamo

- Process for enhancing the performance of corynelorin strains of micro-organisms which secrete Liveine, charactensed in that a resistance to L-aspartic acid 5-methyl ester is induced in these strains.
- 2. Process according to Claim 1. energoterised in that the mutants stemming from these strains additionally possess a lower citrate-synthesis activity
- Process according to Claim 1 or 2. characterized in that use is made of strains of the genera Corynobacterium or Brevibacterium.

BEST AVAILABLE COPY

DEGUSSA FA-FE-B HALLE → PROF SAHM DEGUSSA PATENTE

NR. 183

13:55

SEITE BOS

EP 0 551 614 Bt

- Strains of the genera Cosynebacterium or Brevibacterium which secrete L-lysine produced according to Claim 1 which exhibit a resistence to L-aspertic acid β-methyl ester.
- Strains which secrete L-lysine produced according to Claim 2 which additionally possess a lower citrate-synthesis activity than the parent strains.
- 6. Use of the strains which excrete L-lysine according to Claims 4 or 5 for the fermentative production of L-lysine.

R vendications

25

30

- t. Procédé pour augmenter la productivité de souches corynétionnes de micro-organismes produisant de la L-lysine. caractérisé en ce qu'on indult dans ces souches une résistance contre l'ester 8-méthylique de l'acido L-aspartique.
- 2. Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce que les mutants qui proviennent de cas souches possèdent en outre una activité de synthèse de citrate intérieure à celle des souches-mères.
 - 3. Procédé selon les revendications 1 ou 2, caractérisé en ce qu'on met en ceuvre des souches du type Corynebactorium ou Brevibacterium.
- 4. Souches de type Conynébacterium ou Brevibacterium qui produisent de la L-lysiné produites selon la revendication 1. qui précentent une résistance contre l'ester 6-méthylique de l'acide L-espartique.
- Souches produisant de la L-lysine, produites salon la revendication 2, qui possèdent en outre une activité de synthèse de citrate intérieure à celle des souches-mères.
- 6. Utilisation des souches produisant de la L-lysine selon les revendications 4 ou 5 pour le production par fermentation